

4) w art. 6 w ust. 5 pkt 3 otrzymuje brzmienie:

„3) za pośrednictwem banku lub spółdzielczej kasy oszczędnościowo-kredytowej.”.

**Art. 3.** 1. Kwotę, o której mowa w art. 10 ust. 2 ustawy zmienianej w art. 1, dla roku 2007 przyjmuje się w wysokości 39 700 zł.

2. Kwotę, o której mowa w art. 24 ust. 3 ustawy zmienianej w art. 1, dla roku 2007 przyjmuje się w wysokości 139 000 zł.

**Art. 4.** Do postępowań wszczętych i niezakończonych decyzją ostateczną do dnia wejścia w życie niniejszej ustawy stosuje się przepisy art. 32 ustawy zmienianej w art. 1, w brzmieniu obowiązującym przed dniem wejścia w życie niniejszej ustawy.

**Art. 5.** Przepis art. 3 ust. 6a ustawy zmienianej w art. 2, w brzmieniu nadanym niniejszą ustawą, ma zastosowanie do wniosków złożonych od dnia 1 stycznia 2006 r.

**Art. 6.** Przepisy wykonawcze wydane na podstawie art. 10 ust. 9, art. 24 ust. 13 i art. 113 ust. 14 pkt 1 ustawy zmienianej w art. 1, w brzmieniu obowiązującym przed dniem wejścia w życie niniejszej ustawy, zachowują moc do dnia 31 grudnia 2007 r.

**Art. 7.** Ustawa wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2008 r., z wyjątkiem art. 1 pkt 4 lit. c, pkt 6 lit. b i pkt 14 lit. b oraz art. 6, które wchodzi w życie z dniem ogłoszenia.

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej: *L. Kaczyński*

## 1383

### ROZPORZĄDZENIE PREZYDENTA RZECZYPOSPOLITEJ POLSKIEJ

z dnia 3 października 2007 r.

#### w sprawie określenia wielokrotności kwoty bazowej stanowiącej przeciętne uposażenie żołnierzy zawodowych

Na podstawie art. 71 ust. 3 ustawy z dnia 11 września 2003 r. o służbie wojskowej żołnierzy zawodowych (Dz. U. Nr 179, poz. 1750, z późn. zm.<sup>1)</sup>) zarządza się, co następuje:

§ 1. Wielokrotność kwoty bazowej stanowiącej przeciętne uposażenie żołnierzy zawodowych ustala się:

- 1) od dnia 1 stycznia 2008 r. na 2,42;
- 2) od dnia 1 stycznia 2009 r. na 2,60.

§ 2. Traci moc rozporządzenie Prezydenta Rzeczypospolitej Polskiej z dnia 3 stycznia 2007 r. w sprawie określenia wielokrotności kwoty bazowej stanowiącej przeciętne uposażenie żołnierzy zawodowych (Dz. U. Nr 3, poz. 25).

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 1 stycznia 2008 r.

Prezydent Rzeczypospolitej Polskiej:  
*L. Kaczyński*

Prezes Rady Ministrów:  
*J. Kaczyński*

<sup>1)</sup> Zmiany wymienionej ustawy zostały ogłoszone w Dz. U. z 2004 r. Nr 116, poz. 1203 i Nr 210, poz. 2135, z 2005 r. Nr 122, poz. 1025, z 2006 r. Nr 104, poz. 711, Nr 191, poz. 1414 i Nr 220, poz. 1600 i 1602 oraz z 2007 r. Nr 107, poz. 732 i Nr 176, poz. 1242.

## 1384

### ROZPORZĄDZENIE RADY MINISTRÓW

z dnia 8 października 2007 r.

#### zmieniające rozporządzenie w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych<sup>1)</sup>

Na podstawie art. 8 ust. 1 pkt 2 ustawy z dnia 12 grudnia 2003 r. o ogólnym bezpieczeństwie pro-

duktów (Dz. U. Nr 229, poz. 2275 oraz z 2007 r. Nr 35, poz. 215) zarządza się, co następuje:

<sup>1)</sup> Przepisy niniejszego rozporządzenia wdrażają postanowienia dyrektywy Komisji 2007/3/WE z dnia 2 lutego 2007 r. zmieniającej, w celu dostosowania do postępu technicznego, załączniki nr 1 i nr 2 do dyrektywy 96/74/WE w sprawie nazewnictwa wyrobów włókienniczych (Dz. Urz. UE L 28 z 03.02.2007, str. 13) oraz dyrektywy Komisji 2007/4/WE z dnia 2 lutego 2007 r. zmieniającej, w celu dostosowania do postępu technicznego, załącznik nr 2 do dyrektywy 96/73/WE w sprawie niektórych metod analizy ilościowej dwuskładnikowych mieszanek włókien tekstylnych (Dz. Urz. UE L 28 z 03.02.2007, str. 14).

§ 1. W rozporządzeniu Rady Ministrów z dnia 6 kwietnia 2004 r. w sprawie bezpieczeństwa i znakowania produktów włókienniczych (Dz. U. Nr 81, poz. 743, z 2005 r. Nr 68, poz. 586 oraz z 2007 r. Nr 78, poz. 526) wprowadza się następujące zmiany:

1) w załączniku nr 1 do rozporządzenia w tabeli włókien tekstylnych:

a) lp. 30 otrzymuje brzmienie:

1	2	3
„30	poliamid	włókno utworzone z syntetycznych makrocząsteczek liniowych zawierających w łańcuchu powtarzające się wiązania amidowe, z których co najmniej 85 % jest dołączonych do segmentów alifatycznych lub cykloalifatycznych”

b) dodaje się lp. 46 w brzmieniu:

1	2	3
„46	elastoolefina	włókno utworzone w co najmniej 95 % swojej masy z częściowo usieciowanych makrocząsteczek zbudowanych z etylenu i co najmniej jednej innej olefiny; włókno to rozciągnięte do półtora raza w stosunku do długości początkowej i po odjęciu naprężenia natychmiast powraca do swojej długości początkowej”

2) w załączniku nr 5 do rozporządzenia:

a) w pkt 1 Zasady ogólne w ppkt I Metody analizy chemicznej:

— w ppkt I.3. Aparatura i odczynniki dodaje się pozycje I.3.2.4.—I.3.2.7. w brzmieniu:

„I.3.2.4. Aceton

I.3.2.5. Kwas ortofosforowy

I.3.2.6. Mocznik

I.3.2.7. Wodorowęglan sodu.”,

— ppkt I.6. Obróbka wstępna laboratoryjnej próbki badawczej otrzymuje brzmienie:

„I.6. Obróbka wstępna laboratoryjnej próbki badawczej

W przypadku gdy w mieszance występują substancje (elementy), które zgodnie z § 31—36 rozporządzenia nie zostają uwzględniane w obliczeniach składu próbki, należy je najpierw usunąć poprzez zastosowanie odpowiedniej metody, która nie uszkadza żadnego z włókien składowych.

W tym celu substancje niewłókniste mogą być ekstrahowane za pomocą petrooleju i wody. Ekstrakcję prowadzi się w aparacie Soxhleta przy użyciu petrooleju przez 1 godzinę przy minimum 6 cyklach na godzinę.

Należy pozwolić, aby petroolej odparował z próbki, która będzie ekstrahowana wodą poprzez moczenie przez 1 godzinę w temperaturze pokojowej, a następnie moczenie przez kolejną godzinę w temperaturze  $65 \pm 5$  °C, okresowo mieszając zawartość naczynia, przy czym stosunek masy próbki/wody powinien wynosić 1:100. Nadmiar wody należy usunąć z próbki przez wyciśnięcie, odsysanie lub odwirowanie, a następnie pozostawić próbkę do wyschnięcia na powietrzu.

W przypadku elastoolefiny lub mieszanek włókien zawierających elastoolefinę i inne włókna (wełnę, sierść zwierzęcą, jedwab, bawełnę, len, konopie, jutę, manilę, ostnicę, kokos, żarnowiec, ramię, sizal, włókno miedziowe, modal, włókno białkowe, wiskozę, akryl, poliamid, poliester, elastomultiester) wyżej opisana procedura musi być zmieniona, poprzez zastąpienie petrooleju acetonem.

W przypadku mieszanek włókien zawierających elastoolefinę i acetat w ramach wstępnej obróbki należy zastosować następującą procedurę. Próbkę należy ekstrahować przez 10 minut w temperaturze 80 °C w roztworze zawierającym 25 g/l 50 % kwasu ortofosforowego i 50 g/l mocznika. Stosunek objętości próbki do wody wynosi 1:100. Próbkę wypłukać w wodzie, następnie osączyć i zanurzyć

w 0,1 % roztworze wodorowęglanu sodu, po czym ostrożnie wyplukać w wodzie.

W przypadku gdy substancja niewłóknista nie może zostać wyekstrahowana za pomocą petrooleju i wody, należy ją usunąć przez zastąpienie metody wodnej opisanej powyżej odpowiednią metodą, która nie zmienia w sposób istotny żadnego ze składników. Jednakże w przypadku niektórych surowych naturalnych włókien roślinnych (np. juty, kokosu) należy zaznaczyć, że zwykła obróbka wstępna przy użyciu petrooleju i wody nie

usuwa wszystkich naturalnych substancji niewłóknistych. Mimo to nie stosuje się dodatkowej obróbki wstępnej, jeżeli próbka zawiera apretury nierozpuszczalne zarówno w wodzie, jak i w petrooleju.

Raporty z analiz powinny zawierać pełną informację na temat metod użytych w obróbce wstępnej.”,

b) w pkt 2 Metody szczegółowe:

— Tabela podsumowująca otrzymuje brzmienie:

„Tabela podsumowująca

Metoda	Zakres stosowania		Odczynnik
nr 1	acetat	niektóre inne włókna	aceton
nr 2	niektóre włókna białkowe	niektóre inne włókna	podchloryn
nr 3	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre typy modalne, lub niektóre typy modali	bawełna lub elastoolefina	kwask mrówkowy i chlorek cynku
nr 4	poliamid	niektóre inne włókna	kwask mrówkowy 80%
nr 5	acetat	triacetat lub elastoolefina	alkohol benzylowy
nr 6	triacetat lub polilaktyd	niektóre inne włókna	dichlorometan
nr 7	niektóre włókna celulozowe	poliester, elastomultiester lub elastoolefina	kwask siarkowy 75%
nr 8	akryl, niektóre modakryle lub niektóre włókna chlorowe	niektóre inne włókna	dimetyloformamid
nr 9	niektóre włókna chlorowe	niektóre inne włókna	disiarczek węgla i aceton 55,5/44,5
nr 10	acetat	niektóre włókna chlorowe lub elastoolefina	kwask octowy lodowaty
nr 11	jedwab	wetna lub sierść, lub elastoolefina	kwask siarkowy 75%
nr 12	juta	niektóre włókna pochodzenia zwierzęcego	oznaczanie zawartości azotu
nr 13	polipropylen	niektóre inne włókna	ksylen
nr 14	włókna chlorowe, elastoolefina	niektóre inne włókna	stężony kwask siarkowy
nr 15	włókna chlorowe, niektóre modakryle, niektóre elastany, acetaty i triacetaty	niektóre inne włókna	cykloheksanon”

— w metodzie nr 1 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, lnem, konopiami, jutą, manilą, ostnicą, kokosem, żarnowcem, ramią, sizalem, włóknem miedziowym, modalem, włóknem białkowym, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Metody tej nie stosuje się do acetatu zdeacetylowanego powierzchniowo.”,

— w metodzie nr 2 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) niektórych włókien białkowych, tzn. wełny, sierści zwierzęcej, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiu, włókien białkowych

z

2) bawełną, włóknem miedziowym, modalem, włóknem chlorowym, poliamidem, poliestrem, polipropylem, elastanem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Jeżeli w mieszance występują różne włókna białkowe, to, stosując tę metodę, można określić ich całkowitą ilość, ale nie można określić zawartości procentowej każdego z tych włókien oddzielnie.”,

— w metodzie nr 3:

— — pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) wiskozy lub włókna miedziowego, włącznie z niektórymi typami modalu,

z

2) bawełną i elastoolefiną”,

— — pkt 5 Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:

„5. Obliczanie i podawanie wyników

Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość  $d$  dla bawełny wynosi 1,02, a dla elastoolefiny — 1,00.”,

— w metodzie nr 4:

— — tytuł metody otrzymuje brzmienie:

„Poliamid i niektóre inne włókna (metoda z zastosowaniem 80 % kwasu mrówkowego)”,

— — pkt 1 Zakres stosowania i pkt 2 Zasada metody otrzymują brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) poliamidu

z

2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, włóknem chlorowym, poliestrem, polipropylem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.

Jak podano wyżej, metodę stosuje się do mieszanek zawierających wełnę, ale kiedy zawartość jej przekracza 25 %, należy stosować metodę nr 2 (rozpuszczenie wełny w zasadowym roztworze podchlorynu sodu).

2. Zasada metody

Włókno poliamidowe znajdujące się w znanej masie mieszanki w stanie suchym rozpuszcza się w kwasie mrówkowym. Pozostałości zbiera się, przemywa, suszy i waży; ich masę, po wprowadzeniu ewentualnej poprawki, wyraża się jako odsetek suchej masy mieszanki. Zawartość procentowa poliamidu jest różnicą.”,

— w metodzie nr 5 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:

„1. Zakres stosowania

Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:

1) acetatu

z

2) triacetatem i elastoolefiną.”,

- w metodzie nr 6:
- — pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
    - „1. Zakres stosowania
    - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
    - 1) triacetatu lub polilaktydu
    - z
    - 2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, włóknem szklanym, elastomultiestrem i elastoolefiną.
    - Uwaga:
    - Triacetaty, które uległy częściowej hydrolizie podczas obróbki końcowej, przestają być całkowicie rozpuszczalne. W tym przypadku metody tej nie stosuje się.”,
  - — pkt 5 Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:
    - „5. Obliczanie i podawanie wyników
    - Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość d wynosi 1,00, z wyjątkiem poliestru, elastomultiestru i elastoolefiny, dla których wartość d wynosi 1,01.”,
  - w metodzie nr 7 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
    - „1. Zakres stosowania
    - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
    - 1) bawełny, lnu, konopi, ramii, włókna miedziowego, modalu, wiskozy
    - z
    - 2) poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.”,
  - w metodzie nr 8 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
    - „1. Zakres stosowania
    - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
    - 1) akryli, niektórych modakryli lub niektórych włókien chlorowych<sup>1)</sup>
    - z
    - 2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do
  - rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, poliamidem, poliestrem, elastomultiestrem i elastoolefiną.
  - Stosuje się ją również do akryli oraz niektórych modakryli wybarwionych barwnikami metalokomplexowymi, niewymagającymi chromowania po barwieniu.”,
- w metodzie nr 9 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
- „1. Zakres stosowania
  - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
  - 1) niektórych włókien chlorowych, tzn. niektórych polichlorków winylu, dochlorowanych lub nie<sup>1)</sup>
  - z
  - 2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem, włóknem szklanym.
- Jeżeli zawartość wełny lub jedwabiu w mieszance przekracza 25 %, należy stosować metodę nr 2. Jeżeli zawartość w mieszance poliamidu przekracza 25 %, stosuje się metodę nr 4.”,
- w metodzie nr 10 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
- „1. Zakres stosowania
  - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
  - 1) acetatu
  - z
  - 2) niektórymi włóknami chlorowymi, tzn. polichlorkiem winylu, dochlorowanymi lub nie, oraz elastoolefiną.”,
- w metodzie nr 11:
- — pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
    - „1. Zakres stosowania
    - Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
    - 1) jedwabiu
    - z
    - 2) wełną lub sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, i elastoolefiną”,

- — pkt 5 Obliczanie i podawanie wyników otrzymuje brzmienie:
- „5. Obliczanie i podawanie wyników  
Wyniki obliczyć w sposób opisany w Zasadach ogólnych. Wartość  $d$  wynosi 0,985 w przypadku wełny, a 1,00 w przypadku elastoolefiny.”,
- w metodzie nr 13 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
- „1. Zakres stosowania  
Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
- 1) włókna polipropylenowego
- z
- 2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, triacetatem, wiskożą, akrylem, poliamidem, poliestrem i włóknem szklanym.”,
- w metodzie nr 14 pkt 1 Zakres stosowania i pkt 2 Zasada metody otrzymują brzmienie:
- „1. Zakres stosowania  
Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
- 1) włókien chlorowych na bazie homopolimeru chlorku winylu (dochlorowanego lub nie), elastoolefiny
- z
- 2) bawełną, acetatem, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, niektórymi akrylami, niektórymi modakrylami, poliamidem i poliestrem.
- Modakryle są włóknami, które zanurzone w stężonym kwasie siarkowym (gęstość względna 1,84 w 20 °C) tworzą przezroczysty roztwór.
- Metoda ta może być stosowana w szczególności zamiast metod nr 8 i 9.
2. Zasada metody  
Włókna, o których mowa w pkt 1.2, znajdujące się w znanej masie mieszanki w stanie suchym rozpuszcza się w stężonym kwasie siarkowym (gęstość względna 1,84 w 20 °C). Pozostałości włókna chlorowego lub elastoolefiny zbiera się, przemywa, suszy i waży; ich masę, po wprowadzeniu ewentualnej poprawki, wyraża się jako odsetek suchej masy mieszanki. Zawartość procentowa drugiego składnika jest różnicą.”,
- w metodzie nr 15 pkt 1 Zakres stosowania otrzymuje brzmienie:
- „1. Zakres stosowania  
Niniejszą metodę stosuje się, po usunięciu substancji niewłóknistych, do mieszanek dwuskładnikowych:
- 1) acetatu, triacetatu, włókien chlorowych, modakryli i niektórych elastanów
- z
- 2) wełną, sierścią zwierzęcą, o której mowa w lp. 2 i 3 załącznika nr 1 do rozporządzenia, jedwabiem, bawełną, włóknem miedziowym, modalem, wiskożą, poliamidem, akrylem, włóknem szklanym.
- Jeżeli stwierdzono obecność modakrylu lub elastanu, to, w celu stwierdzenia, czy włókno jest całkowicie rozpuszczalne w odczynniku, należy przeprowadzić próbę wstępną.
- Do analizy mieszanek zawierających włókna chlorowe można stosować również metodę nr 9 lub metodę nr 14.”;
- 3) w załączniku nr 6 do rozporządzenia:
- a) w części 2 Przykłady obliczania zawartości procentowej składników w niektórych mieszankach trójskładnikowych z wykorzystaniem metod opisanych w punkcie I.8.1 rozdziału I części 1 wariant 1 wraz ze zdaniem wprowadzającym otrzymują brzmienie:  
„Rozpatrujemy następujący przypadek. W wyniku analizy ilościowej okazało się, że w skład mieszanki włókien wchodzi: 1. wełna zgrzebna; 2. poliamid; 3. niebielona bawełna.

Wariant 1

Jeżeli stosujemy ten wariant, tzn. postępujemy się dwoma różnymi próbkami, usuwając jeden ze składników (A = wełnę) pierwszej próbki i drugi składnik (B = poliamid) drugiego wzorca, możemy otrzymać następujące wyniki:

    1. Sucha masa pierwszej próbki, po obróbce wstępnej ( $m_1$ ) = 1,6000 g
    2. Sucha masa pozostałości, po poddaniu działaniu alkalicznego podchlorynu sodowego (poliamid + bawełna) ( $r_1$ ) = 1,4166 g
    3. Sucha masa drugiej próbki, po obróbce wstępnej ( $m_2$ ) = 1,8000 g
    4. Sucha masa pozostałości, po poddaniu działaniu kwasu mrówkowego (wełna + bawełna) ( $r_2$ ) = 0,9000 g

Poddanie działaniu alkalicznego podchlorynu sodowego nie powoduje żadnego ubytku masy

poliamidu, natomiast niebielona bawełna traci 3 % masy, tak że  $d_1 = 1,0$  i  $d_2 = 1,03$ .

Poddanie działaniu kwasu mrówkowego nie powoduje żadnego ubytku masy wełny i niebielonej bawełny, tak że  $d_3$  i  $d_4 = 1,0$ .

Jeżeli skorzystamy z wzoru przedstawionego w punkcie I.8.1.1 części 1, wartości uzyskane w wyniku przeprowadzenia analizy chemicznej i uwzględnienia współczynników korygujących będą następujące:

$$P_1(\text{wełna}) = \left[ \frac{1,03}{1,0} - 1,03 \cdot \frac{1,4166}{1,6000} - \frac{0,9000}{1,8000} \cdot \left( 1 - \frac{1,03}{1,0} \right) \right] \cdot 100\% = 10,30\%$$

$$P_2(\text{poliamid}) = \left[ \frac{1,0}{1,0} - 1,0 \cdot \frac{0,9000}{1,8000} + \frac{1,4166}{1,6000} \cdot \left( 1 - \frac{1,0}{1,0} \right) \right] \cdot 100\% = 50,00\%$$

Zawartość procentowa poszczególnych suchych i oczyszczonych włókien w mieszance jest następująca: wełna 10,30 %, poliamid 50,00 %, bawełna 39,70 %.

Wartości te należy skorygować, korzystając z wzorów przedstawionych w punkcie I.8.2 części 1 niniejszego załącznika, uwzględniając wartości dodatków handlowych wilgotności oraz współczynniki korygujące, uwzględniające ewentualne ubytki masy, które nastąpiły w wyniku obróbki wstępnej.

Zgodnie z tym, co zostało określone w załączniku nr 7 do rozporządzenia, wartości dodatku handlowego w zakresie dopuszczalnej zawartości wilgotności są następujące: wełna zgrabna 17,00 %, poliamid 6,25 %, bawełna 8,50 %. Ponadto w wyniku obróbki wstępnej poprzez poddanie działaniu petrooleju i wody nastąpił 4 % ubytek masy niebielonej bawełny. Otrzymujemy więc:

$$P_{1A}(\text{wełna}) = \frac{10,30 \cdot \left( 1 + \frac{17,0 + 0,0}{100} \right)}{10,30 \cdot \left( 1 + \frac{17,0 + 0,0}{100} \right) + 50,00 \cdot \left( 1 + \frac{6,25 + 0,0}{100} \right) + 39,70 \cdot \left( 1 + \frac{8,5 + 4,0}{100} \right)} \cdot 100\% = 10,97\%$$

$$P_{2A}(\text{poliamid}) = \frac{50,00 \cdot \left( 1 + \frac{6,25 + 0,0}{100} \right)}{109,8385} \cdot 100\% = 48,37\%$$

$$P_{3A}(\text{bawełna}) = 100 - (10,97 + 48,37) = 40,66\%$$

Skład mieszanki jest więc następujący:

wełna 48,4 %, poliamid 40,6 %, bawełna 11,0 % = 100 %."

b) w części 3 Tabela rodzajów trójskładnikowych mieszanek włókien, do których analizy mogą być używane metody dla włókien dwuskładnikowych, otrzymuje brzmienie:

„Nr mieszanki	Włókna składnikowe				Numer metody
	1	2	3	4	5
1	wełna lub sierść zwierzęca	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modal	bawełna	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
2	wełna lub sierść zwierzęca	poliamid 6 lub poliamid 6.6	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
3	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	niektóre włókna chlorowe	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w)
4	wełna lub sierść zwierzęca	poliamid 6 lub poliamid 6.6	poliester, polipropylen, akryl lub włókno szklane	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
5	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	niektóre włókna chlorowe	poliester, akryl, poliamid lub włókno szklane	1 i/lub 4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w)
6	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	poliester	2	11 (kwas siarkowy 75% w/w) i 2 (alkaliczny podchloryn sodu)
7	poliamid 6 lub poliamid 6.6	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	4 (kwas mrówkowy 80% w/w) i 8 (dimetyloformamid)
8	niektóre włókna chlorowe	poliamid 6 lub poliamid 6.6	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w) lub 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
9	akryl	poliamid 6 lub poliamid 6.6	poliester	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
10	acetat	poliamid 6 lub poliamid 6.6	wiskoza, bawełna, włókno miedziowe lub modal	4	1 (aceton) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
11	niektóre włókna chlorowe	akryl	poliamid	2 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 8 (dimetyloformamid)
12	niektóre włókna chlorowe	poliamid 6 lub poliamid 6.6	akryl	1 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
13	poliamid 6 lub poliamid 6.6	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	4 (kwas mrówkowy 80% w/w) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)



1	2	3	4	5	6
14	acetat	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	1 (aceton) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
15	akryl	wiskoza, włókno miedziowe, modal lub bawełna	poliester	4	8 (dimetyloformamid) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
16	acetat	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza,  włókno miedziowe,  modal, poliamid, poliester, akryl	4	1 (aceton) i  2 (alkaliczny podchloryn sodu)
17	triacetat	wełna, sierść zwierzęca lub jedwab	bawełna, wiskoza,  włókno miedziowe,  modal, poliamid, poliester, akryl	4	6 (dichlorometan)  i  2 (alkaliczny podchloryn sodu)
18	akryl	wełna, sierść zwierzęca lub  jedwab	poliester	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i  2 (alkaliczny podchloryn sodu)
19	akryl	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	4	8 (dimetyloformamid) i  7 (kwas siarkowy 75% w/w)
20	akryl	wełna, sierść zwierzęca lub  jedwab	bawełna, wiskoza,  włókno miedziowe lub modal	1 i/lub 4	8 (dimetyloformamid) i  2 (alkaliczny podchloryn sodu)
21	wełna, sierść zwierzęca lub  jedwab	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe,  modal	poliester	4	2 (alkaliczny podchloryn sodu) i  7 (kwas siarkowy 75% w/w)
22	wiskoza, włókno miedziowe lub  niektóre rodzaje modalu	bawełna	poliester	2 i/lub 4	3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy) i  7 (kwas siarkowy 75% w/w)

1	2	3	4	5	6
23	akryl	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	8 (dimetyloformamid) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
24	niektóre włókna chlorowe	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	1 i/lub 4	9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy) lub 8 (dimetyloformamid) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
25	acetat	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	1 (aceton) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
26	triacetat	wiskoza, włókno miedziowe lub niektóre rodzaje modalu	bawełna	4	6 (dichlorometan) i 3 (chlorek cynku/kwas mrówkowy)
27	acetat	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	4	1 (aceton) i 11 (kwas siarkowy 75% w/w)
28	triacetat	jedwab	wełna lub sierść zwierzęca	4	6 (dichlorometan) i 11 (kwas siarkowy 75% w/w)
29	acetat	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	4	1 (aceton) i 8 (dimetyloformamid)
30	triacetat	akryl	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	4	6 (dichlorometan) i 8 (dimetyloformamid)
31	triacetat	poliamid 6 lub poliamid 6.6	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	4	6 (dichlorometan) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)
32	triacetat	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	poliester	4	6 (dichlorometan) i 7 (kwas siarkowy 75% w/w)
33	acetat	poliamid 6 lub poliamid 6.6	poliester lub akryl	4	1 (aceton) i 4 (kwas mrówkowy 80% w/w)

1	2	3	4	5	6
34	acetat	akryl	poliester	4	1 (aceton) i 8 (dimetyloformamid)
35	niektóre włókna chlorowe	bawełna, wiskoza, włókno miedziowe lub modal	poliester	4	8 (dimetyloformamid) i  7 (kwas siarkowy 75% w/w) lub 9 (disiarczek węgla/ aceton 55,5 : 44,5 w/w) i  7 (kwas siarkowy 75% w/w)"

4) w załączniku nr 7 do rozporządzenia w tabeli Dodatki handlowe stosowane do obliczania masy włókien zawartych w produkcie włókienniczym:

a) lp. 30 otrzymuje brzmienie:

1	2	3
„30.	poliamid odcinkowy ciągły	6,25 5,75"

b) dodaje się lp. 46 w brzmieniu:

1	2	3
„46.	elastoolefina	1,50"

§ 2. Produkty włókiennicze oznaczone dotychczasowo stosowaną nazwą włókna syntetycznego „poliamid” lub „nylon” wprowadzone na rynek przed dniem 2 lutego 2008 r. mogą znajdować się na rynku polskim do wyczerpania zapasów, jednak nie dłużej niż do dnia 2 lutego 2009 r.

§ 3. Rozporządzenie wchodzi w życie z dniem 2 lutego 2008 r.

Prezes Rady Ministrów: *J. Kaczyński*